- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All ★ Clear Selections

Print/Save Selected

Format Display Selected Free

1. | 1/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

010263072 **Image available** WPI Acc No: 1995-164327/199522

XRAM Acc No: C95-075895 XRPX Acc No: N95-128850

Agent for preventing adsorption of protein, ensuring assay with high reproducibility and accuracy — contains 2-methacryloy!

oxyethylphosphorylcholine (co)polymer.

Patent Assignee: NIPPON OILS & FATS CO LTD (NIOF) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Week Date Applicat No. Kind JP 7083923 19950331 JP 93228973 19930914 199522 B A Α JP 3443891 B2 20030908 JP 93228973 19930914 Α 200359 Priority Applications (No Type Date): JP 93228973 A 19930914

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 7083923 6 GO1N-033/531 Α

JP 3443891 B2 5 GO1N-033/531 Previous Publ. patent JP 7083923

Abstract (Basic): JP 7083923 A

The agent contains 2-methacryloyl oxyethyl phosphorylcholine polymer and/or a 2-methacryloyloxyethyl phosphorylcholine contg. copolymer(s).

Available copolymerisable monomers for the copolymer include n-butyl (meth) acrylate, butyl (meth) acrylate, 2-hydroxyethyl methacrylate, methyl-nucleus-substd. styrene, vinyl chloride, ethylene, vinyl acetate and diethyl itaconate.

ADVANTAGE - The agent has high adsorption-prevention and ensures assays with high reproducibility and accuracy. Dwg. 0/0

Title Terms: AGENT; PREVENT; ADSORB; PROTEIN; ENSURE; ASSAY; HIGH; REPRODUCE: ACCURACY: CONTAIN: METHACRYLOYL: OXY: ETHYL: PHOSPHORYL:

CHOLINE; CO; POLYMER

Derwent Class: A89; B04; J04; S03

International Patent Class (Main): GO1N-033/531 International Patent Class (Additional): GO1N-033/543

File Segment: CPI; EPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2004 Thomson Derwent. All rights reserved.

✓ Select All

Print/Save Selected

Format Free

© 2004 Dialog, a Thomson business

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-83923

(43)公開日 平成7年(1995)3月31日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

技術表示箇所

G01N 33/531

33/543

В

501 J 9217-2J

M 9217-2J

庁内整理番号

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平5-228973

(71)出願人 000004341

日本油脂株式会社

(22)出願日

平成5年(1993)9月14日

東京都渋谷区恵比寿四丁目20番3号

(72) 発明者 榊 秀次郎

茨城県つくば市春日2-20-3

(72)発明者 中田 伸拾

茨城県つくば市春日2-26-2

(72)発明者 松本 竹男

茨城県つくば市東2-14-9

(72)発明者 鯉沼 康美

茨城県つくば市東新井32-16

(74)代理人 弁理士 酒井 一 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 タンパク質吸着防止剤

(57)【要約】

【構成】 2-メタクリロイルオキシエチルホスホリル コリン重合体及び/又は2-メタクリロイルオキシエチ ルホスホリルコリン含有成分の共重合体を含むタンパク 質吸着防止剤。

【構成】 本発明のタンパク質吸着防止剤は、低濃度で 抗体結合固相、抗原結合固相及び固相自体等へのタンパ ク質の吸着防止能を有するので、種々の生体関連物質の 分析等に使用することにより、再現性良く高精度の分析 値を得ることができる。

【特許請求の範囲】

2-メタクリロイルオキシエチルホスホ 【請求項1】 リルコリン重合体及び/又は2-メタクリロイルオキシ エチルホスホリルコリン含有成分の共重合体を含むタン パク質吸着防止剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、生化学的分析法等に用 いるタンパク質吸着防止剤に関し、更に詳細には、臨床 試薬等の分野で広く用いられるtwo-site法(サ 10 ンドイッチ測定法)等において、抗体結合固相、抗原結 合固相及び固相自体等へのタンパク質の吸着を防ぐタン パク質吸着防止剤に関する。

[0002]

【従来の技術】臨床診断薬等の分野で広く使用されてい るイムノメトリックアッセイは、一般にはtwo-si te法(サンドイッチ測定法)による固相法が使われて いる。この測定方法は、測定すべき物質(被検物質,A g) のエピトープを異にする 2 種類の抗体 (Ab₁, A b₂) を用いる。まず、合成高分子などからなる固相 (SP) の表面に Ab_1 を固定し、これにAgを加えて 結合させる。次いで、標識した抗体(Ab2*)を反応 させた後、洗浄して遊離Ab2*を除去し、固相に結合 したAb₂* (結合型, B) の標準活性を測定する。こ の場合Ag量に応じてBが増加し、両者間に標準曲線が 得られる。この標準曲線より検体中の抗原量を測定す る。また、抗原と抗体とを逆にして、即ち標識抗原を用 いて、検体中の抗体量を測定する方法も用いられている (Ag₁, Ag₂*およびAbを用いて測定)。これらの 標識には、通常酵素、蛍光物質あるいは発光物質等が用 30 いられている。

【0003】これらサンドイッチ法の感度を左右する主 な要因の1つは標識抗体の抗体結合固相への吸着あるい は標識抗原の抗原結合固相への吸着である。これらの吸 着は、標識に用いた酵素、蛍光物質あるいは発光物質等 の性質に一部依存することは十分予測しうる。酵素標識 抗体の吸着は、アルカリフォスファターゼ標識抗体、グ ルコースオキシダーゼ標識抗体、ペルオキシダーゼ標識 抗体のいずれの抗体も加えた量の3万分の1あるいはそ れ以下であり、 $\beta - D - ガラクトシダーゼ標識抗体の非 40$ 特異的吸着は2000分の1である(酵素免疫測定法、 医学書院)。これらの吸着はサンドイッチ法における感 度の低下および再現性の欠如の原因となっている。

【0004】従来、これらの吸着を防止するために、イ ムノアッセイを弱酸性(pH5~6)の緩衝液で行なう 方法や、Ab」を吸着させた後で、固相の余分な蛋白質 結合部位を卵白アルブミン、ウシ血清アルブミン、ウシ 胎児血清、正常血清等を用いてプロックする方法が知ら れている。

【0005】しかしながら、弱酸性での操作や各種タン 50 【0012】前記重合体Aを調製するには、例えば、特

パク質でのブロッキングでは、そのタンパク質吸着防止

能は十分ではなく、臨床診断等の分野ではより優れたタ ンパク質吸着防止剤の開発が望まれている。

【0006】また、市販の卵白アルブミン、ウシ血清ア ルブミン、ウシ胎児血清等には、しばしば免疫グロブリ ン、酵素あるいはホルモン等の混入があり、反応に影響 をあたえ分析値に誤差を生じさせるため問題となってい る。

[0007]

【本発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、測 定系に影響を与えず、即ち酵素、蛍光物質あるいは化学 発光物質等の標識物質および測定対象物質に限定される ことなく、タンパク質の抗体結合固相への吸着、抗原結 合固相への吸着あるいは固相への吸着等のタンパク質吸 着を抑制し、高い精度で目的物質を分析することを可能 にするタンパク質吸着防止剤を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、 2-メ タクリロイルオキシエチルホスホリルコリン(以下MP 20 Cと称す) 重合体及び/又はMPC含有成分の共重合体 (以下MPC共重合体と称す)を含むタンパク質吸着防 止剤が提供される。

【0009】以下本発明を更に詳細に説明する。

【0010】本発明のタンパク質吸着防止剤は、例えば タンパク質、ポリペプチド、ステロイド、脂質、ホルモ ン等、更に具体的には各種抗原、抗体、レセプター、酵 素等の一般に酵素反応あるいは免疫グロブリンの抗原抗 体反応を利用して測定する生体関連物質の分析法等にお いて使用可能な試薬である。具体的には、公知の放射免 疫測定法(RIA)、酵素免疫測定法(EIA)、蛍光 免疫測定法 (FIA)、ラテックス比濁法等、特に好ま しくは酵素免疫測定法(EIA)、蛍光免疫測定法(F IA)、ラテックス比濁法等に適用することができ、こ れらの公知の生化学的分析方法において、固相表面に抗 体あるいは抗原を結合させた後、固相の余分なタンパク 質結合部位をMPC重合体及び/又はMPC共重合体

(以下総称する場合は重合体Aと称す) を有効成分とし て用いてブロックする。

【0011】本発明のタンパク質吸着防止剤に用いるM PC重合体及び/又はMPC共重合体は、MPCの単独 重合体、他のビニルモノマーとの共重合体である。この 重合体A成分中のMPC含量は、重合体Aに対し、1~ 100モル%が好ましく、特に5モル%以上が好まし い。前記配合割合が1モル%未満の場合には、タンパク 質の吸着防止が困難になるので好ましくない。また重合 体Aは、重合温度、重合開始剤使用量、重合度調整剤の 使用等によっても異なるが、好ましくは数平均分子量が 1000~100000、特に好ましくは2000~ 70000の範囲である。

定の重合開始剤の存在下、MPC単独あるいはMPCと 共重合可能な他のビニルモノマー含有成分とを重合させ る方法等により得ることができる。

【0013】前記MPCと共重合可能な他のビニルモノ マーとしては、例えば (メタ) アクリル酸n-ブチル、 (メタ) アクリル酸メチル、(メタ) アクリル酸エチ ル、(メタ) アクリル酸ブチル、(メタ) アクリル酸ペ ンチル、(メタ)アクリル酸ヘキシル、(メタ)アクリ ル酸ヘプチル、(メタ)アクリル酸オクチル、(メタ) アクリル酸トリデシル、2-ヒドロキシエチルメタクリ 10 レート、(メタ) アクリレート、スチレン、αーメチル スチレン、メチル核置換スチレン、クロロ核置換スチレ ン、塩化ビニル、塩化ビニリデン、エチレン、プロビレ ン、イソブチレン、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、 エチルビニルエーテル、n-ブチルビニルエーテル、ジ エチルイタコネート、ジーn-ブチルイタコネート等を 挙げることができ、特にメタクリル酸エステル類等を好 ましく挙げることができる。

【0014】前記重合開始剤としては、通常のラジカル 重合開始剤であれば特に限定されるものではないが、例 20 えば2、2、-アゾピスイソブチロニトリル、過酸化ベ ンゾイル、ジイソプロピルペルオキシジカーポネート、 t-ブチルペルオキシ-2-エチルヘキサノエート、t ブチルペルオキシピバレート、t-ブチルペルオキシ ジイソブチレート、過硫酸塩又は過硫酸-亜硫酸水素塩 等が挙げられる。重合開始剤の使用量は、全原料モノマ −100重量部に対して0.01~10重量部が好まし く、特に0.1~5重量部が望ましい。

【0015】また前記重合体Aを調製する際の重合条件 は、好ましくは30~80℃、特に好ましくは40~7 0℃において2~72時間重合させるのが望ましい。こ の際、重合反応をより円滑に行なうために溶媒を用いて もよく、該溶媒としては、水、メタノール、エタノー ル、プロパノール、セーブタノール、ベンゼン、トルエ ン、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、クロ ロホルム又はこれらの混合物等を挙げることができる。

【0016】本発明のタンパク質吸着防止剤は、前記重 合体Aを有効成分としておれば特に限定されるものでは なく、重合体Aを溶解させる溶媒を添加して使用するこ ともできる。前記重合体Aを溶解させる溶媒としては、 例えばリン酸緩衝液、酢酸緩衝液、炭酸緩衝液、くえん 酸緩衝液、各種生理食塩水等を好ましく挙げることがで き、これら溶液に商品名「Tween20」(ICI社 製)等の界面活性剤またはジメチルスルホキシド、テト ラヒドロフラン又はN、Nージメチルホルムアミド等の 有機溶媒を、好ましくは0.01~20重量%添加する こともでき、特にリン酸緩衝液、各種生理食塩水等を用 いるのが望ましい。

【0017】本発明のタンパク質吸着防止剤を使用する には、例えば各種生体関連物質の分析等使用する固相表 50 MPC-メタクリル酸n-ブチル (以下BMAと称す)

面に、抗体あるいは抗原を結合させた後に、タンパク質 吸着防止剤で洗浄する方法等で処理すれば良く、血清あ るいは標識抗体または標識抗原を添加する以前であれば どの時点で行っても良い。また、血清中の分析目的物質 の固相への吸着が問題とならない分析目的物質において も、標識抗体または標識抗原を添加する以前であれば良 く、更に分析を実施する全ての溶液に本発明のタンパク 質吸着防止剤を添加して使用することもできる。この際 タンパク質吸着剤の使用量は、重合体A成分換算で、

0.0001~5重量%であるのが好ましい。

【0018】前記タンパク質の吸着を防止する固相の材 質は特に限定されるものではないが、例えばポリスチレ ン、ポリ塩化ビニル、ポリプロピレン、アクリル、ポリ メチルメタクリレート、ガラス、金属、セラミック、シ リコンラバー等を挙げることができる。また、これら材 質の形状は特に限定されるものではないが、試験管、タ イタープレート、ラテックス、磁性微粒子等を挙げるこ とができる。

[0019]

【発明の効果】本発明のタンパク質吸着防止剤は、低濃 度で強いタンパク質吸着防止能を有するので、種々の生 体関連物質の分析等に使用することにより、再現性良く 高精度の分析値を得ることができる。

[0020]

【実施例】以下、本発明を合成例、実施例および比較例 により更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定さ れるものではない。

[0021]

【合成例1】

MPC重合体の合成

総モノマー濃度が1.0mmol/リットルおよび重合 開始剤がモノマーに対して1mo1%となるように、M PC5.905g(0.02mol)を重合用ガラス反 応管に秤取し、これに重合開始剤として2,2'-アゾ ビスイソブチロニトリル (以下AIBNと称す) 0.0 328g (0.2mmol) 及び重合溶媒としてメタノ ール20mlを加えた。反応管内を充分にアルゴン置換 した後、密封して24時間50℃に加温することにより 重合反応を行なった。得られた反応混合物を氷冷した 後、400m1のジエチルエーテルに滴下することによ ってポリマーを沈殿させた。次いで濾別し、充分にジエ チルエーテルにて洗浄した後減圧乾燥して白色粉末状ポ リマー3.691gを得た。重合率は62.5%であっ た。また得られたポリマーのリン酸緩衝溶液をGPC (ゲルパーミエーションクロマトグラフィー) を用いて 分析し、分子量を測定した結果、ポリエチレングリコー ル換算で68000であった。

[0022]

【合成例2】

5

共重合体の合成

MPCとBMAとのモノマー仕込みモル比がMPC/B MA=40/60、総モノマー濃度が1.0mol/リ ットル及び重合開始剤がモノマーに対して1mo1%と なるように、MPC1. 435g(4.9mmol)、 BMA2. 153g (15. 1mmol) を重合用ガラ ス反応管に秤取し、これに重合開始剤としてAIBN 0.0328g(0.2mmol)、重合溶媒としてメ タノール20m1を加えた。反応管内を充分にアルゴン 置換した後、密封して24時間60℃に加温することに 10 より重合反応を行なった。得られた反応混合物を氷冷し た後、400mlのジエチルエーテルに滴下することに よりポリマーを沈殿させた。これを濾別し、充分にジエ チルエーテルにて洗浄した後減圧乾燥して白色粉末状ポ リマー2.019gを得た。重合率は56.3%であっ た。また得られたポリマーのテトラヒドロフラン溶液を GPCを用いて分析し、分子量を測定した結果、ポリス チレン換算で32000であった。更にモル組成比は元 索分析の結果より、MPC/BMA=38.5/61. 5であった。

[0023]

【参考例1】

フルオレセインイソチオシアネート標識抗体の調製抗ヒト癌胎児性抗原 マウス抗体(以下抗ヒトCEAマウスIgGと称す)20mg/m1(0.2M炭酸ナトリウム緩衝液,pH9.0)2.0m1に、フルオレセインイソチオシアネート(以下FITCと称す)を2.0mg加えた。次いで 4° C、一晩反応させた後、リン酸ナトリウム緩衝生理食塩水(以下PBSと称す)で平衡化させたSephadex G-25カラムを用い 30 て、FITCと結合した抗体を精製した。次に活性化したDEAEーセルロースをPBSで平衡化しておき、前記Sephadex G-25カラムで溶出したFITCと結合した抗体を添加し、PBSで溶出し、FITC標識抗体を調製した。

[0024]

【実施例1】20μg/mlのウサギ抗体PBS溶液 4.0mlを、内径10mmø×75mmのポリスチレン試験管に導入し、4℃、一晩インキュベートして物理 的に吸着させた後、4.0mlのPBSにて3回洗浄を 40 行った。次いで合成例2に準じて合成したモル組成および分子量が、MPC/BMA=30.4/69.6、M n=26000の共重合体を0.005重量%添加した PBS溶液4.0mlを加え、4℃、一晩インキュベー

トした後、4.0mlのPBSにて3回洗浄を行った。 次いで参考例1で調製した20μg/mlのFITC標 識抗ヒトCEAマウスIgGを4.0mlを加え、4 ℃、一晩インキュベートした後、4.0mlのPBSに て3回洗浄を行った。更に2重量%ドデシル硫酸ナトリ

ウムを添加したPBS4.0mlを添加することにより、吸着したFITC標識抗ヒトCEA マウスIgGを試験管より脱離させた。脱離させたFITC標識抗ヒトCEA マウスIgGを励起波長495nm、測定波長520nmにて測定した。吸着量は加えたFITC標識抗ヒトCEA マウスIgGに対するパーセントで表

[0025]

わし、測定結果を表1に示す。

【実施例2】MPCとBMAとの共重合体の代わりに、MPCとメタクリル酸メチルエステル(以下MMAと称す)との共重合体(モル組成および分子量がMPC/MMA=34.4/65.6、Mn=32000)を用いた以外は実施例1と同様に行った。測定結果を表1に示す。

20 [0026]

【実施例3】 MP CとBMAとの共重合体の代わりに、MP Cと2-ヒドロキシエチルメタクリレート(以下H EMAと称す)との共重合体(モル組成および分子量がMP C/HEMA=21.5/78.5、Mn=3000) を用いた以外は実施例1と同様に行った。測定結果を表1に示す。

[0027]

【実施例4】MPCとBMAとの共重合体の代わりに、MPCとスチレン(以下STと称す)との共重合体(モル組成および分子量がMPC/ST=38.5/21.5、Mn=2600)を用いた以外は実施例1と同様に行った。測定結果を表1に示す。

[0028]

【実施例5】MPCとBMAとの共重合体の代わりに、MPCの重合体 (Mn=68000) を用いた以外は実施例1と同様に行った。測定結果を表1に示す。

[0029]

【比較例1】MPC/BMA=30.4/69.6、M n=26000の共重合体を0.005重量%添加したPBS溶液の代わりに、1重量%ウシ血清アルブミンを添加したPBS溶液を用いた以外は実施例1と同様に行った。測定結果を表1に示す。

[0030]

【表1】

6

7

		吸 着	防	北	剤	(重合体組成)	吸着量(%)
	1	MPC	1/BM	(A ‡ 2	= 3 0	4/69.6	0.00	3
実	2	мрс,	/MM.	/ ‡3 =	34.	4/65.6	0.00	3
施	3	MPC	/HEN	(A 14	= 2 1	. 5/78. 5	0.00) 4
例	4	мрс,	/S T ŧ	5 = 3	8. 5.	/24 .5	0.00	2
	5	мрс	(M n =	6 8	0 0 0)	0.00	3
比較例		ウシ血液	育アルフ	/ミン			0.02	2 5

*1:2-メタクリロイルオキシエチルホスホリルコリン

*2;メタクリル酸-n-ブチルエステル

*3:メタクリル酸メチルエステル

*4;2-ヒドロキシエチルメタクリレート

*5;スチレン

【0031】ウシ血清アルブミンを添加した比較例1と比較すると、本発明のタンパク質吸着防止剤は低濃度でFITC標識抗ヒトCEA マウスIgGの吸着を防止していることが判った。

[0032]

【実施例6】合成例2に準じて合成したモル組成および分子量が、MPC/BMA=30.4/69.6 (Mn=26000)の重合体0.005重量%およびウシ血 20清アルブミン0.6重量%を添加したPBS溶液4.0mlを、内径10mmφ×75mmのポリスチレン試験管に加え、4℃、一晩インキュベートした後、4.0m1のPBSにて3回洗浄を行った。次いで1重量%ドデシル硫酸ナトリウムを添加したPBS溶液4.0mlを加えた後、この溶液のウシ血清アルブミン量をPIERCE社製の商品名「Micro BCA Protein Assay Reagent」を用いて測定した。その結果を表2に示す。

[0033]

【実施例7】MPCとBMAとの共重合体の代わりに、MPCとMMAとの共重合体(モル組成および分子量がMPC/MMA=64.4/65.6、Mn=32000)を用いた以外は実施例6と同様に行った。測定結果を表2に示す。

[0034]

【実施例8】MPCとBMAとの共重合体の代わりに、MPCとHEMAとの共重合体(モル組成および分子量がMPC/HEMA=21.5/78.5、Mn=30000)を用いた以外は実施例6と同様に行った。測定結果を表2に示す。

8

[0035]

【実施例9】MPCとBMAとの共重合体の代わりに、MPCとSTとの共重合体(モル組成および分子量がMPC/ST=38.5/21.5、Mn=26000)を用いた以外は実施例6と同様に行った。測定結果を表2に示す。

[0036]

【実施例10】MPCとBMAとの共重合体の代わりに、MPCの重合体 (Mn=68000)を用いた以外は実施例6と同様に行った。測定結果を表2に示す。

[0037]

【比較例2】MPC/BMA=30.4/69.6、M 30 n=26000の重合体の0.005重量%を添加した PBS溶液の代わりに、PBS溶液を用いた以外は実施 例6と同様に行った。測定結果を表2に示す。

[0038]

【表2】

		吸着防止剤(重合体組成)	ウシ血清アルブミン (μg/試験管)
	1	$MPC^{1}/BMA^{2}=30.4/69.6$	0.65
奥	2	$MPC/MMA^{3} = 34.4/65.6$	0.67
施	3	$MPC/HEMA*^4 = 21.5/78.5$	0.67
例	4	$MPC/ST*^5 = 38.5/24.5$	0.63
	5	MPC (Mn = 68000)	0.69
比	交例	PBS*6	2.36

*1;2-メタクリコイルオキシエチルホスホリルコリン

*2:メタクリル酸-n-ブチルエステル

*3;メタクリル酸メチルエステル *4;2-ヒドロキシエチルメタクリレート

*5;ポリスチレン

*6:リン酸ナトリウム級衡生理食塩水

9

を防止していることは明らかである。

フロントページの続き

(72)発明者 中林 宣男

千葉県松戸市小金原5丁目6番20号

(72)発明者 石原 一彦

東京都小平市上水本町6-5-9-201

10